

Original article**Study of Efficiency of Photochemical Oxidation Process with UV/Peroxidisulfate for Removal of Alizarin Red S from Aqueous Solutions**

Fariba Hafezi¹
Mohammad Amin Karami²
Bahram Kamarehie^{2*}
Ali Jafari¹
Mansoor Ghaderpoori²
Mohammad Bazdar¹
Elahe Razipour¹

- 1- BSc Student, Environmental Health Engineering, Student Research Committee, Lorestan University of Medical Sciences, Khorramabad, Iran
2- Assistant Professor, Nutrition Health Research Center, Department of Environmental Health, School of Health and Nutrition, Lorestan University of Medical Sciences, Khorramabad, Iran

***Corresponding author:** Bahram Kamarehie, Nutrition Health Research Center, Department of Environmental Health, School of Health and Nutrition, Lorestan University of Medical Sciences, Khorramabad, Iran

Email: b.kamarehie@gmail.com

Received: 25 September 2016

Accepted: 20 December 2016

ABSTRACT

Introduction and purpose: Treatment of dye wastewater produced by textile industries is a major challenge for the environment. About 15% of the total produced dyes in the world are released in sewages during dyeing activities. Alizarin red S (ARS), a synthetic dye produced from Alizarin sulfonate is the most widely used dye in the textile industry. The aim of this study was to remove ARS dye from aqueous solutions through advanced photochemical oxidation process using UV/peroxidisulfate.

Methods: In this study, the effect of pH, concentration of persulfate, dye concentration, and UV radiation on removal of ARS were studied in laboratory scale using a reactor containing UV-C lamp (6 watts) by batch method. ARS concentration was determined by UV/Visible spectrophotometer.

Results: The results showed that removal efficiency increased by increasing the disulfate concentration, ultraviolet radiation intensity, and reaction time and decreased by increasing dye concentration and pH. The optimum condition was obtained at pH=7, peroxidisulfate concentration of 0.02 Mmol/L, and 50 mg/L dye concentration. Also, the ARS removal by UV/peroxidisulfate process follows a first-order kinetic.

Conclusion: Due to the high removal efficiency of this process in removing ARS (96.5%), use of this process can be a good choice in the treatment of dye and industrial wastewater.

Keywords: Advanced photochemical oxidation, ARS dye, UV/Peroxidisulfate, Textile wastewater, Wastewater treatment

► **Citation:** Hafezi F, Karami MA, Kamarehie B, Jafari A, Ghaderpoori M, Bazdar M, Razipour E. Study of Efficiency of Photochemical Oxidation Process with UV/Peroxidisulfate for Removal of Alizarin Red S from Aqueous Solutions. Journal of Health Research in Community. Autumn 2016;2(3): 12-22.

مقاله پژوهشی

بررسی کارایی فرآیند اکسیداسیون فتوشیمیایی اشعه ماورای بنفش با پراکسیددی سولفات در حذف رنگ Alizarin Reds از محلول های آبی

چکیده

مقدمه و هدف: تصفیه پساب های رنگی حاصل از فعالیت صنایع نساجی، چالشی بزرگ برای محیط زیست می باشد. حدود ۱۵ درصد از کل تولیدات رنگ در جهان طی رنگرزی منسوجات در فاضلاب ها رها می شوند. آلیزارین رد اس (ARS: Alizarin Red S) یکی از رنگ های مصنوعی است که از آلیزارین سولفونات تولید شده و به طور گسترده ای در پساب صنایع نساجی یافت می شود. در این راستا، هدف از پژوهش حاضر، حذف رنگ ARS از محلول آبی با استفاده از روش اکسیداسیون فتوشیمیایی پیشرفتی با کاربرد اشعه UV / پراکسیددی سولفات می باشد.

روش کار: در پژوهش حاضر اثر متغیرهای pH، غلظت پرسولفات، غلظت رنگ و اشعه UV در حذف ARS در مقیاس آزمایشگاهی با استفاده از یک راکتور حاوی لامپ UV با قدرت ۶ وات به روش ناپیوسته مورد مطالعه قرار گرفت. از دستگاه اسپکتروفوتومتر UV/Vis تک پرتویی نیز برای سنجش غلظت ARS استفاده شد.

یافته ها: نتایج نشان داد که با افزایش غلظت دی سولفات، افزایش شدت تابش و زمان واکنش، بازده حذف افزایش و با افزایش غلظت رنگ و مقدار pH، بازده حذف کاهش یافت. شایان ذکر است که در پژوهش حاضر، pH برابر با ۷، غلظت پراکسیددی سولفات ۰/۰۲ میلی مول در لیتر و غلظت رنگ ۵۰ میلی گرم در لیتر به عنوان شرایط بهینه به دست آمد. همچنین، براساس نتایج مشخص شد که حذف ARS از سینتیک درجه اول پیروی می کند.

نتیجه گیری: با توجه به بازده بالای این روش در حذف رنگ ARS (۹۶/۵ درصد)، استفاده از آن می تواند گزینه مناسبی در تصفیه فاضلاب های رنگی و صنعتی باشد.

کلمات کلیدی: اکسیداسیون فتوشیمیایی پیشرفتی، تصفیه فاضلاب، حذف رنگ ARS، فاضلاب نساجی، UV / پراکسیددی سولفات

فریبا حافظی^۱
محمدامین کرمی^۲
بهرام کمره‌ئی^{۳*}
علی جعفری^۴
مصطفور قادرپوری^۵
محمد بازدار^۶
الله رضی پور^۷

۱. دانشجوی کارشناسی، مهندسی بهداشت محیط، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی لرستان، خرم‌آباد، ایران

۲. استادیار، مرکز تحقیقات بهداشت تغذیه، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت و تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی لرستان، خرم‌آباد، ایران

* نویسنده مسئول: بهرام کمره‌ئی، مرکز تحقیقات بهداشت تغذیه، گروه مهندسی بهداشت محیط، دانشکده بهداشت و تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی لرستان، خرم‌آباد، ایران

Email: b.kamarehie@gmail.com

تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۷/۴

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۹/۳۰

◀ استناد: حافظی، فریبا؛ کرمی، محمدامین؛ کمره‌ئی، بهرام؛ جعفری، علی؛ قادرپوری، مصطفی؛ بازدار، محمد؛ رضی‌پور، الله. بررسی کارایی فرآیند اکسیداسیون فتوشیمیایی اشعه ماورای بنفش با پراکسیددی سولفات در حذف رنگ Alizarin Reds از محلول های آبی. مجله تحقیقات سلامت در جامعه، پاییز ۱۳۹۵؛ ۲۶(۳): ۲۲-۲۶.

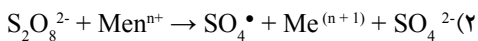
مقدمه

ماهیت سمی دارند و منجر به ژنوتوكسیک، جهش زایی، سرطان و مرگ و میر می گردند [۲]. همچنین، آزادسازی پساب های رنگی به نهرها و بستر رودخانه ها، اثرات نامطلوبی بر کیفیت آب های زیرزمینی گذاشته و از نفوذ نور خورشید به رودخانه ها جلوگیری

پساب های رنگی حاصل از صنایع نساجی، یکی از مهم ترین منابع آلودگی های محیط زیستی به شمار می آیند [۱]. سالیانه بیش از یک میلیون تن رنگ های آلی تولید می گردند که ۵-۱۵ درصد از آن ها در محیط زیست تخلیه می شوند. بسیاری از این رنگ ها

اشاره کرد که هر کدام دارای مزایا و معایب متفاوتی می‌باشدند [۶]. فرآیندهای زیستی به دلیل مقاومت رنگ‌ها به تجزیه پذیری زیستی، در تصفیه فاضلاب‌های رنگی کارایی چندانی ندارند [۱۱]. همچنین، روش‌هایی مانند جذب و انعقاد توسط عوامل شیمیایی، به دلیل انتقال ماده رنگ‌زا از فاز محلول به فاز جامد باعث ایجاد آلودگی‌های ثانویه می‌گردند [۲]. امروزه، فرآیندهای اکسیداسیون پیشرفته به منظور حذف رنگ از فاضلاب‌های رنگی بکار برده می‌شوند که در اغلب این فرآیندها، مولکول‌های ماده رنگ‌زا حذف و تجزیه می‌گردند [۳]. لازم به ذکر است که فرآیندهای اکسیداسیون پیشرفته به دلیل سادگی، هزینه پایین، بازده بالا و عدم تولید مقادیر زیاد لجن، یکی از تکنولوژی‌های مؤثر برای حذف اکثر آلاینده‌ها محسوب می‌شوند [۱۲، ۱۳]. تکنولوژی اکسیداسیون پیشرفته، براساس تولید گونه‌های اکسیدکننده قوی و بیشتر رادیکال‌های سولفات عمل می‌کند که دارای پتانسیل اکسیدکننده در حدود ۲۰۶ ولت است که بسیار بیشتر از اکسیژن می‌باشد [۱۴].

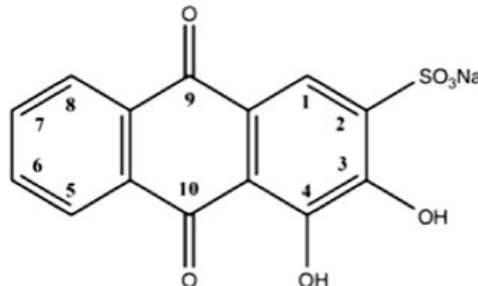
مطالعات نشان داده‌اند که رادیکال سولفات ناشی از فعال‌سازی یون‌های سولفات و دی‌سولفات، تحت تأثیر عوامل فعال کننده مانند گرماء، تابش اشعه ماورای بنسن (UV) و یون‌های فلزی می‌باشد (رابطه‌های ۱ و ۲) [۱۵].



رادیکال‌های سولفات که از نمک‌های پرسولفات سدیم (NaS_2O_8)، آمونیوم و پتابسیم تهیه می‌شوند [۱۵]، به دلیل داشتن ویژگی‌هایی همچون قدرت اکسیدکننده بالا، واکنش‌پذیری غیرگزینشی، پایداری، حلایت بالا و ارزانی، به عنوان یک اکسیدکننده قوی در صنایع مطرح شده‌اند [۱۶]. همچنین، مزیت‌های رادیکال‌های سولفات، آن‌ها را به عنوان عاملی مؤثر

می‌کند [۳، ۴]. شایان توجه است که رنگ‌ها براساس ساختار شیمیایی گروه‌های عامل رنگی، به دسته‌های آزو، انتروکونیک، تریفنیل متان و پلیمریک تقسیم می‌شوند [۵].

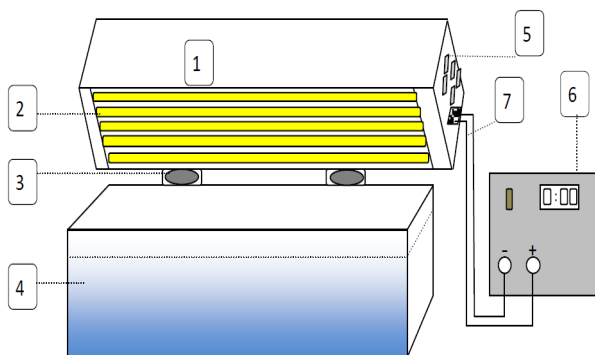
در میان گروه‌های مختلف رنگ، آنتراکینون (حدود ۱۵ درصد) یکی از بزرگ‌ترین طبقات رنگ‌ها را تشکیل می‌دهند [۶]. رنگ آلیزارین رد اس (ARS) که در این دسته قرار دارد، از آلیزارین سولفونات گرفته شده و یک رنگ طبیعی می‌باشد که از گیاه روناس به دست می‌آید و قابلیت حل شدن در آب را دارد. شایان ذکر است که این رنگ از سه هزار سال قبل از میلاد شناخته شده است [۷]. آلیزارین رد اس، یک رنگ اسیدی با فرمول $\text{C}_{14}\text{H}_7\text{NaO}_7\text{S}$ و وزن مولکولی ۳۴۲/۲۶ گرم بر مول است که به عنوان عامل رنگ‌زا، به صورت گستردۀ در صنعت نساجی استفاده می‌شود [۸]. ساختار شیمیایی ARS در شکل ۱ نشان داده شده است.



شکل ۱: ساختار شیمیایی ARS [۸]

رنگ‌های آنتراکینون مانند ARS، آلاینده‌های مقاوم و ناسازگاری هستند که به دلیل مشکلات زیست-محیطی و موارد اقتصادی، حذف آن‌ها از فاضلاب‌های صنایع، امری حیاتی و مهم می‌باشد [۹، ۱۰].

از جمله روش‌هایی که برای حذف رنگ از فاضلاب استفاده می‌شود، می‌توان به فرآیندهای زیستی، فرآیندهای ترکیبی شیمیایی و زیستی، اکسیداسیون شیمیایی، جذب، انعقاد و فرآیندهای غشایی



شکل ۲: تصویر راکتور و تجهیزات مورد استفاده شامل: درپوش چوبی مکعبی، لامپ‌های UV، راکتور شیشه‌ای با پوشش آلومینیومی، کلید قطع و وصل لامپ‌ها، منع نیرو و کابل‌های اتصال

کل راکتور با ورق آلومینیومی پوشش داده شده بود. در شکل ۲، تصویری از راکتور مورد استفاده نشان داده شده است.

محلول استوک بهوسیله حل کردن ۱ گرم رنگ ARS در ۱ لیتر آب مقطر ساخته شد و غلظت‌های مورد استفاده نیز از راه رقیق‌سازی متواتی محلول استوک تهیه گردید. جهت تنظیم pH از محلول‌های ۰/۰ نرمال اسید سولفوریک و هیدروکسید سدیم استفاده شد. ذکر این نکته ضرورت دارد که از روش تأثیر یک متغیر در هر زمان برای بررسی اثر پارامترهای مختلف pH، دز پراکسی‌دی‌سولفات، زمان تماس، غلظت رنگ و تعداد لامپ UV در پنج مرحله مجزا بر بازده حذف ARS با میانگین سه‌بار تکرار در هر مرحله استفاده شد و همچنین محاسبه بازده حذف با کمک معادله ۳ صورت گرفت.

$$R\% = [(C_0 - C_t)/C_0] \times 100 \quad (3)$$

در این معادله C_0 غلظت اولیه رنگ و C_t غلظت رنگ در هر لحظه می‌باشد، سنتیک حذف رنگ ARS توسط فرآیند UV/Peroxodisulfate در محدوده زمانی ۰ تا ۶۰ دقیقه مورد بررسی قرار گرفت و مدل‌های درجه صفر، یک و دو جهت بررسی سنتیک واکنش استفاده گردید. در ادامه، بهمنظر ترسیم

در حذف رنگ‌ها و ترکیبات غیرقابل تجزیه از پساب‌های صنایع مطرح کرده است. لازم به ذکر است که پژوهش‌های زیادی در این ارتباط صورت گرفته و نتایج رضایت‌بخشی حاصل شده است [۱۷-۱۹].

این پژوهش نیز در همین راستا و با هدف استفاده از فرآیند UV/Peroxodisulfate برای تولید رادیکال سولفات بهمنظر حذف و تجزیه رنگ آلیزارین رد اس از محلول‌های آبی صورت گرفت که نوآوری آن، استفاده از رادیکال‌های سولفات تولید شده برای اکسیداسیون و حذف رنگ آلیزارین رد اس بود. علاوه‌بر این، در پژوهش حاضر اثر متغیرهای مختلف pH، غلظت رنگ، غلظت پرسولفات و اشعه UV و نیز سنتیک‌های مختلف حذف رنگ مورد بررسی قرار گرفتند.

روش کار

مواد و تجهیزات

مواد شیمیایی مورد استفاده در این پژوهش شامل: سدیم پرسولفات، اسید سولفوریک و هیدروکسید سدیم بود که از شرکت کشور آلمان تهیه گردید. لامپ UV ۶ وات نیز از شرکت Merck کشور آلمان خریداری شد. علاوه‌بر این، بهمنظر Philips board سنجش غلظت ARS، دستگاه اسپکتوفوتومتر UV/Vis (مدل SQ2800، ساخت آمریکا) با طول موج ۲۶۰ نانومتر مورد استفاده قرار گرفت.

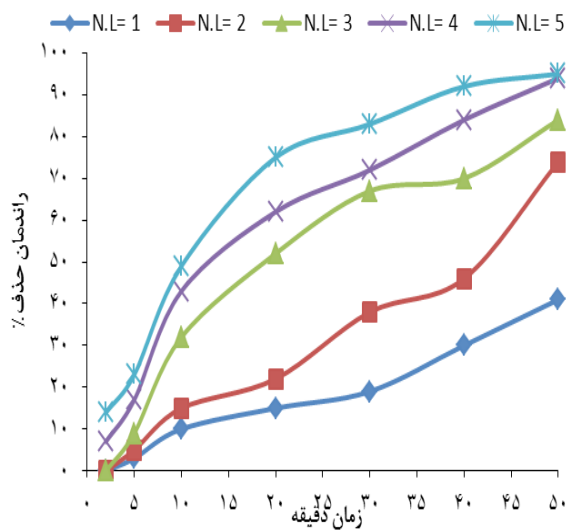
روش کار

پژوهش حاضر از نوع مطالعات کاربردی بود که در مقایسه آزمایشگاهی انجام شد. جهت انجام این پژوهش، یک دستگاه راکتور به ابعاد $15 \times 30 \times 5$ سانتی‌متر از جنس استیل مشکل از دو بخش (محفظه فرآیندی به حجم مفید ۱ لیتر و درپوش مجهر به ۵ لامپ UV ۶ وات) طراحی و استفاده شد. شایان ذکر است که

ها بیشتر بود؛ از این رو، محدوده ۷ به عنوان pH مناسب برای انجام مراحل بعدی مطالعه انتخاب گردید.

اثر تابش UV

اثر اشعه UV در حذف رنگ در فرآیند UV/پراکسیددی‌سولفات در نمودار ۲ نشان داده شده است. همان‌طور که در نمودار ۲ مشاهده می‌شود، با افزایش تعداد لامپ UV و به تبع آن اشعه UV، بازده حذف رنگ افزایش پیدا می‌کند.

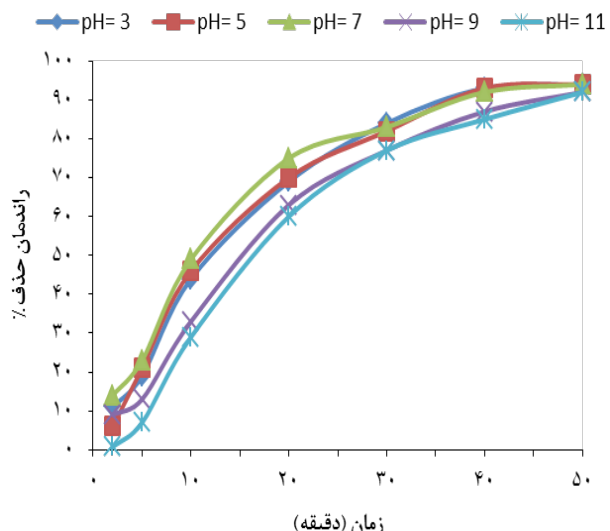


مدل سیتیکی درجه صفر، یک و دو به ترتیب پارامترهای C، $\ln(C/C_0)$ و $1/C$ در مقابل زمان رسم شد. قابل توجه است که شیب خط در این نمودارها، نشان‌دهنده سرعت واکنش می‌باشد. همچنین، به‌منظور تعیین تطبیق بهترین مدل با داده‌های حاصل، ضریب رگرسیون همبستگی (R^2) مورد استفاده قرار گرفت و تجزیه و تحلیل نتایج با استفاده از نرم‌افزار Excel انجام شد.

یافته‌ها

اثر pH

pH یکی از فاکتورهای مهم در فرآیندهای اکسیداسیون مواد آلتی می‌باشد. نتایج حاصل از اثر pH بر کارایی حذف ARS در فرآیند UV/Peroxodisulfate در نمودار ۱ نشان داده شده است. مطابق با نمودار، اختلاف بازده حذف در pH های ۳، ۵ و ۷ کمتر از ۵ درصد بوده و در زمان واکنش ۵۰ دقیقه، حداقل بازده حذف در هر سه محدوده pH به ۹۴ درصد رسیده است. شایان ذکر است که در پایان زمان آزمایش، بازده حذف در pH=۷ از سایر pH



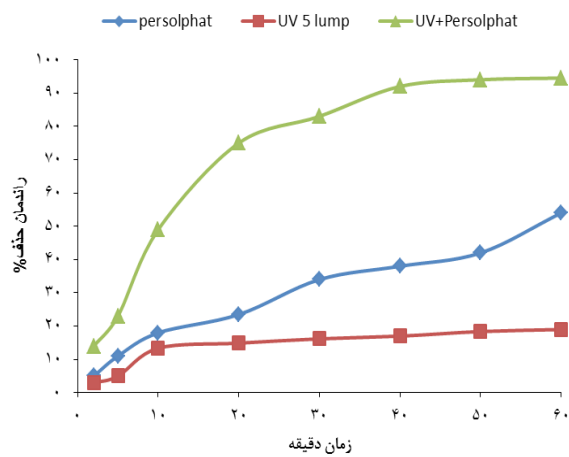
نمودار ۱: اثر pH بر بازده حذف رنگ ARS (غلظت رنگ ۵۰ میلی گرم در لیتر، ۵۰ دقیقه، ۳۰ وات UV و ۰/۰۲ مول پرسولفات)

تأثیر غلظت پراکسیددی‌سولفات
اثر پراکسیددی‌سولفات در بازده حذف رنگ ARS در نمودار ۳ نشان داده شده است. مطابق با شکل، با افزایش غلظت پراکسیددی‌سولفات از ۰/۰۵٪ تا ۰/۰۲٪ مولار، میزان حذف رنگ افزایش می‌یابد؛ اما، با افزایش غلظت پراکسیددی‌سولفات به بیش از ۰/۰۲٪ مول بر لیتر، میزان حذف رنگ نسبت به مقادیر بالاتر تغییر

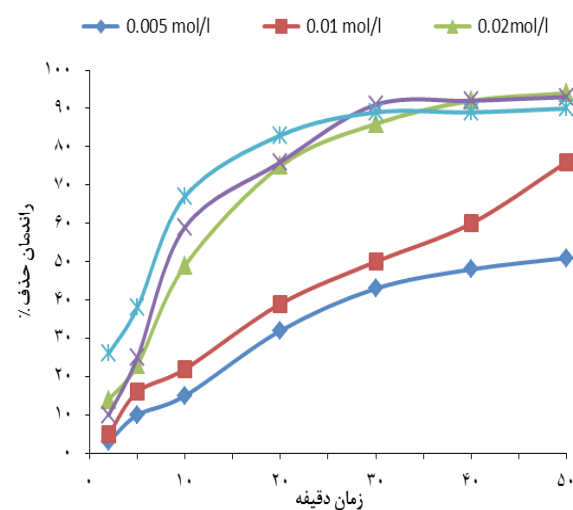
شده است. مطابق با نمودار، با افزایش غلظت رنگ، بازده حذف آن به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش داشته است. نتایج نشان می‌دهند که اختلاف بازده حذف بین غلظت‌های ۲۵ و ۵۰ میلی گرم در لیتر در رنگ و زمان ۴۰ تا ۵۰ دقیقه ناچیز بود؛ اما غلظت‌های ۷۵ و ۱۰۰ میلی گرم در لیتر، تأثیر کاهشی محسوسی در بازده حذف داشت؛ از این رو، غلظت ۵۰ میلی گرم بر لیتر رنگ ARS به عنوان غلظت مناسب برای انجام مراحل بعدی انتخاب گردید.

تأثیر هم‌افزایی UV و پرسولفات

بازده حذف رنگ ARS در حضور پراکسیدی سولفات تنها، اشعه UV تنها و فرآیند ترکیبی اشعه UV/پراکسیدی سولفات در نمودار ۵ نشان داده شده است. همان‌طور که مشاهده می‌شود، تفاوت چشمگیری در میزان حذف رنگ ARS در حضور اشعه UV و نیز پراکسیدی سولفات و UV تنها وجود ندارد؛ در حالی که در سیستم ترکیبی اشعه UV/پراکسیدی سولفات در مدت زمان ۶۰ دقیقه، حذف رنگ به ۹۴/۵ درصد رسیده است. قابل ذکر است که میزان هم‌افزایی در زمان‌های ۵، ۱۰، ۲۰، ۳۰، ۴۰، ۵۰ و ۶۰ دقیقه به ترتیب ۷/۶، ۱۷/۶، ۳۶/۶، ۳۲/۸، ۳۲/۷ و ۲۱/۵ درصد می‌باشد.



نمودار ۵: تأثیر UV بر بازده حذف رنگ ARS در فرآیندهای مختلف (غلظت رنگ ۵۰ میلی گرم در لیتر، ۵ عدد لامپ UV ۳۰ وات و پراکسیدی سولفات ۰/۰۲ مول)

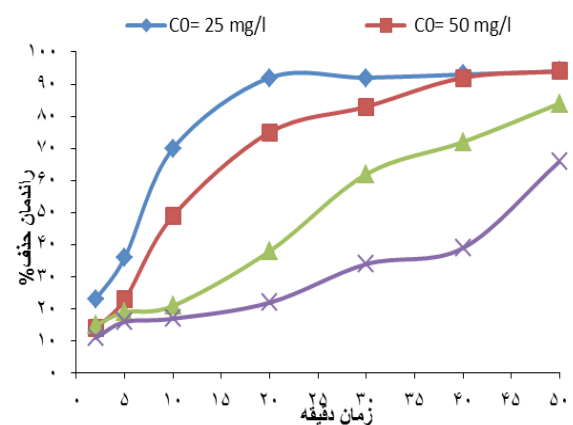


نمودار ۳: تأثیر پراکسید دی سولفات بر بازده حذف رنگ ARS (غلظت رنگ ۵۰ میلی گرم در لیتر، pH=۷ و ۵ عدد لامپ)

محسوسی را نشان نمی‌دهد؛ بنابراین، غلظت ۰/۰۲ مول بر لیتر پراکسیدی سولفات به عنوان غلظت مناسب برای انجام مراحل بعدی کار انتخاب گردید.

تأثیر غلظت رنگ ARS

اثر غلظت رنگ ARS بر بازده حذف در نمودار ۴ نشان داده



نمودار ۴: تأثیر غلظت رنگ ARS بر بازده حذف آن (غلظت پراکسیدی سولفات ۰/۰۲ مول، pH=۷ و ۵ عدد لامپ)

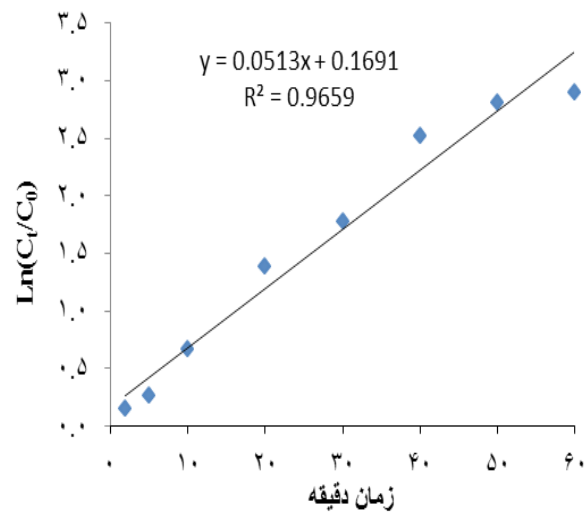
این ارتباط، مطالعات مختلف نتایج متفاوتی را گزارش کرده‌اند. در پژوهشی که توسط Zhang و همکاران در سال ۲۰۱۳ انجام شد، یافته‌ها بیانگر این بود که تولید رادیکال سولفات از PMS در شرایط pH خنثی بیشتر است [۲۰]. همچنین، عسگری و همکاران در پژوهشی به بررسی تأثیر همزمان امواج مایکروویو و سولفات در حذف پتاکلروفنل از فاضلاب سنتیک پرداختند. نتایج نشان داد که در pH قلیایی، بازده حذف بیشتر است [۲۱]. Wang و همکاران نیز در مطالعه تخریب اکسایشی محلول تترامتیل آمینو هیدروکسید با استفاده از فرآیند UV/پرسولفات نشان دادند که بازده حذف در pH اسیدی بیشتر می‌باشد [۲۲].

در مطالعه حاضر، با افزایش تعداد لامپ‌ها، بازده حذف بیشتر شد. این پدیده بدین صورت توجیه می‌گردد که با افزایش تعداد لامپ UV، شدت تابش نور UV به نمونه مورد آزمایش بیشتر شده و در نتیجه، تعداد رادیکال‌های سولفات تولید شده بیشتر گردیده و بازده حذف رنگ افزایش یافته است [۲۳]. این نتایج با یافته‌های خطایی و همکاران و سالاری و همکاران در ارتباط با حذف رنگ CI blue، همخوانی دارد [۲۴، ۲۵].

با افزایش غلظت ماده اکسیدکننده، میزان حذف ARS افزایش یافت. رادیکال سولفات طبق رابطه ۴ توسط آنیون پرسولفات تولید می‌گردد [۲۶].



در غلظت‌های بالاتر اکسیدان پرسولفات، سرعت واکنش و میزان حذف به دلیل افزایش غلظت رادیکال‌های آزاد افزایش می‌یابد [۲۷]. در مراحل اولیه تجزیه ARS، رادیکال سولفات که توانایی بالایی در حذف رنگ دارد، بر اثر اشعه UV تولید می‌شود. قابل ذکر است که افزایش غلظت عامل اکسیدکننده تا مقدار معنی می‌تواند سرعت واکنش را افزایش دهد. در این مطالعه مشاهده شد، با افزایش غلظت پراکسیددی‌سولفات به بیش



نمودار ۶: سینتیک حذف رنگ ARS توسط فرآیند UV/Peroxodisulfate (غلظت رنگ ۵۰ میلی گرم در لیتر، pH=۷، غلظت پرسولفات ۰.۰۵ مول و ۵ عدد لامپ ۳۰۰ وات)

سینتیک واکنش حذف رنگ ARS در فرآیند UV/پراکسیددی‌سولفات

به منظور بررسی سرعت حذف رنگ ARS از محلول‌های آبی با استفاده از فرآیند UV/Peroxodisulfate، سینتیک‌های حذف رنگ در مقادیر مناسب متغیرها مطالعه گردید. بررسی‌ها نشان داد که سرعت واکنش حذف رنگ در این فرآیند، بیشتر از سینتیک درجه اول پیروی می‌کند. در نمودار ۶، نمودار سینتیک واکنش در شده است.

بحث و نتیجه گیری

در این مطالعه، حذف رنگ ARS در pH خنثی بیشتر بود. به نظر می‌رسد گونه HSO_4^- که ناشی از تجزیه پرسولفات می‌باشد، تنها در pH های خنثی غالب است و حذف بیشتر رنگ در pH خنثی را می‌توان به این پدیده نسبت داد. در

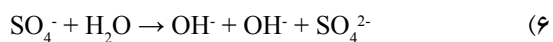
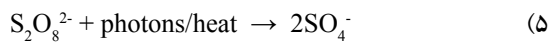
مشابهی را گزارش کرده‌اند [۲۹-۳۱]. علاوه‌براین، کاهش حذف رنگ ARS را می‌توان به افزایش تعداد مولکول‌های رنگی به موازات افزایش غلظت رنگ و نیز آنیون‌های غیرآلی ناشی از تجزیه رنگ که برای جذب رادیکال‌های آزاد رقابت می‌کنند، نسبت داد. در این راستا، موسوی و همکاران و Siddique و همکاران نتایج مشابهی را به ثبت رسانده‌اند [۷،۳۲].

علاوه‌براین، با توجه به نتایج مطالعه حاضر، UV و پراکسیدی‌سولفات‌های UV، تأثیر ناچیزی بر حذف رنگ دارند؛ اما فرآیند ترکیبی UV/پراکسیدی‌سولفات به دلیل تولید و فعال‌سازی رادیکال سولفات و به تبع آن اکسید، تغییر ساختار و حذف رنگ، اثر هم افزایی بسیار زیادی بر بازده حذف داشته؛ به طوری که به مقدار قابل ملاحظه‌ای بازده حذف را افزایش داده است [۲۴]. دی‌اتیل فتالات از محلول‌های آبی با فرآیند اکسیداسیون پیشرفت‌های پایه سولفات انجام دادند، مشخص شد که بازده حذف دی‌اتیل فتالات در حضور اشعه UV، افزایش چشمگیری داشته است [۲۶]. یافته‌های Astereki و همکاران در مورد حذف دی‌کلرو فنل با استفاده از فرآیند UV/پرسولفات نیز تأیید کننده هم افزایی بسیار زیاد اشعه UV و پرسولفات بر بازده حذف می‌باشد [۱۹].

نتایج نشان می‌دهد که حذف رنگ ARS، از واکنش درجه اول پیروی می‌کند و ثابت سرعت واکنش بر پایه غلظت ARS برابر با 0.051 M^{-1} بر دقيقه تعیین شد. در این راستا، Amalraj و Pius در پژوهشی، نتایج مشابهی در مورد تجزیه فنوکاتالیتیکی ARS و BBR با استفاده از فتوکاتالیست TiO_2 به دست آورده‌اند؛ از این رو، با استفاده از رابطه 10 M^{-1} می‌توان تغییر غلظت و بازده حذف رنگ ARS در فرآیند UV/Peroxodisulfate را برآورد کرد [۳۳].

$$\ln(C/C_0) = -0.058t \quad (1)$$

از 0.02 M بر لیتر، میزان حذف رنگ نسبت به مقادیر بالاتر تغییر محسوسی نمی‌یابد. این مسئله را می‌توان بدین صورت توجیه کرد که افزایش غلظت پراکسیدی‌سولفات با توجه به واکنش ۵ و ۶، موجب افزایش تولید رادیکال‌های هیدروکسیل در اثر فرآیند فتوولیز می‌گردد. افزایش غلظت رادیکال‌های هیدروکسیل نیز منجر به بازتولید پراکسید هیدروژن (با توجه به معادله ۷ و ۸) شده و در نتیجه، با کاهش رادیکال‌های هیدروکسیل در محیط، از میزان حذف رنگ کاسته می‌شود. همچنین، با افزایش غلظت پراکسید هیدروژن براساس واکنش ۹، خود پراکسید هیدروژن به صورت روبشگر رادیکال هیدروکسیل عمل کرده و از غلظت آن در محیط می‌کاهد؛ بنابراین، درصد حذف رنگ‌ها تاحدودی کاهش پیدا می‌کند [۲۸].



این نتایج با یافته‌های پژوهش اسرافیلی و همکاران که از فرآیند اکسیداسیون پیشرفت‌های بر پایه سولفات جهت حذف دی‌اتیل فتالات از محلول‌های آبی استفاده کرده بودند، مطابقت دارد [۲۶].

در مطالعه حاضر، با افزایش غلظت رنگ به بیش از ۵۰ میلی‌گرم بر لیتر، بازده حذف رنگ کاهش یافت؛ زیرا، غلظت بالای رنگ از نفوذ نور ماورای بنفش به عمق محلول جلوگیری کرده و در واقع، شبیه به یک فیلتر نور عمل می‌کند و موجب کاهش سرعت تولید رادیکال‌های هیدروکسیل می‌گردد؛ در نتیجه، به دلیل ناکافی بودن عامل اکسنده و محدود شدن مقدار آن، سرعت تخریب رنگ کاهش یافته و از بازده حذف، کاسته می‌شود. مطالعات صورت گرفته دیگر در این مورد، نتایجی

برای کاهش مصرف پرسولفات اولیه و خنثی‌سازی محلول نهایی طی پژوهش‌های آتی حاصل گردد، می‌تواند به عنوان روشی ارزان و کارآمد در تصفیه فاضلاب‌های رنگی بکار رود.

قدرتانی

A-۱۰-۱۵۷۶-۱ این مقاله برگرفته از طرح پژوهشی شماره ۱۵۷۶-۱-۱۰-۱ مصوب در کمیته تحقیقات دانشجویی دانشکده بهداشت و تغذیه دانشگاه علوم پزشکی لرستان می‌باشد؛ از این رو، نویسنده‌گان بر خود لازم می‌دانند از حمایت‌های مالی و تجهیزاتی دانشگاه علوم پزشکی لرستان، به ویژه دانشکده بهداشت تشکر و قدردانی نمایند.

شایان ذکر است که در این رابطه، C_0 به ترتیب غلظت اولیه و غلظت در زمان t رنگ بر حسب میلی‌گرم در لیتر بوده و λ زمان واکنش بر حسب دقیقه است.

نتایج به دست‌آمده نشان داد که میزان حذف ماده رنگ‌زا در فرآیند ترکیبی اشعه UV/پراکسیددی سولفات، با کاهش غلظت رنگ و افزایش تعداد لامپ UV و تا حد معنی‌افزایش غلظت پراکسیددی سولفات افزایش می‌یابد؛ اما کارایی عوامل تابش UV و پراکسیددی سولفات به تنها‌یی مطلوب نمی‌باشد؛ زیرا، آن‌ها به تنها‌یی قادر نیستند انرژی لازم برای اکسید رنگ و یا عوامل اکسیدکننده مانند رادیکال سولفات و یا هیدروکسیل را به مقدار لازم تولید نمایند. در مجموع، سیستم ترکیبی UV/پراکسیددی سولفات می‌تواند روش مؤثری در حذف رنگ و سایر ترکیبات مقاوم از فاضلاب باشد و اگر روش مناسبی

References

- Albadarin AB, Mangwandi C. Mechanisms of alizarin red S and methylene blue biosorption onto olive stone by-product: Isotherm study in single and binary systems. *J Environ Manag* 2015; 164:86-93.
- Behnajady MA, Modirshahla N, Shokri M. Photodestruction of acid orange 7 (AO7) in aqueous solutions by UV/H₂O₂: influence of operational parameters. *Chemosphere* 2004; 55(1):129-34.
- Hisaindee S, Meetani MA, Rauf MA. Application of LC-MS to the analysis of advanced oxidation process (AOP) degradation of dye products and reaction mechanisms. *Trends Anal Chem* 2013; 49:31-44.
- Goel NK, Kumar V, Misra N, Varshney L. Cellulose based cationic adsorbent fabricated via radiation grafting process for treatment of dyes waste water. *Carbohydr Polym* 2015; 132:444-51.
- Fan L, Zhang Y, Li X, Luo C, Lu F, Qiu H. Removal of alizarin red from water environment using magnetic chitosan with alizarin red as imprinted molecules. *Colloids Surf B Biointerfaces* 2012; 91:250-7.
- Yang XQ, Zhao XX, Liu CY, Zheng Y, Qian SJ. Decolorization of azo, triphenylmethane and anthraquinone dyes by a newly isolated *Trametes* sp. SQ₀₁ and its laccase. *Proc Biochem* 2009; 44(10):1185-9.
- Moussavi G, Mahmoudi M. Removal of azo and anthraquinone reactive dyes from industrial wastewaters using MgO nanoparticles. *J Hazard Mater* 2009; 168(2):806-12.
- Zucca P, Vinci C, Sollai F, Rescigno A, Sanjust E. Degradation of alizarin reds under mild experimental conditions by immobilized 5,10,15,20-tetrakis (4-sulfonatophenyl) porphine-Mn(III) as a biomimetic peroxidase-like catalyst. *J Mol Catal A Chem* 2008; 288(1):97-102.
- Rounaghi GH, Razavipanah I, Vakili-Zarch MH, Ghanei-Motlagh M, Salavati MR. Electrochemical synthesis of Alizarin Red S doped polypyrrole and its applications in designing a novel silver (I) potentiometric and voltammetric sensor. *J Mol Liq* 2015; 211:210-6.
- Sun J, Lu H, Du L, Lin H, Li H. Anodic oxidation of

- anthraquinone dye alizarin reds at Ti/BDD electrodes. *Appl Surf Sci* 2011; 257(15):6667-71.
11. Erdem E, Colgecen G, Donat R. The removal of textile dyes by diatomite earth. *J Colloid Interface Sci* 2005; 282(2):314-9.
 12. Robinson T, McMullan G, Marchant R, Nigam P. Remediation of dyes in textile effluent: a critical review on current treatment technologies with a proposed alternative. *Bioresour Technol* 2001; 77(3):247-55.
 13. Hammad Khan M, Jung JY. Ozonation catalyzed by homogeneous and heterogeneous catalysts for degradation of DEHP in aqueous phase. *Chemosphere* 2008; 72(4):690-6.
 14. Karunakaran C, Anilkumar P, Manikandan G, Gomathisankar P. Solar-powered potentially induced TiO_2 , ZnO and SnO_2 -catalyzed iodine generation. *Sol Energy Mater Sol Cells* 2010; 94(5):900-6.
 15. Yang S, Wang P, Yang X, Shan L, Zhang W, Shao X, et al. Degradation efficiencies of azo dye Acid Orange 7 by the interaction of heat, UV and anions with common oxidants: Persulfate, peroxymonosulfate and hydrogen peroxide. *J Hazard Mater* 2010; 179(1):552-8.
 16. Shukla PR, Wang S, Sun H, Ang HM, Tadé M. Activated carbon supported cobalt catalysts for advanced oxidation of organic contaminants in aqueous solution. *Appl Catal B Environ* 2010; 100(3):529-34.
 17. Panbehkar Bishe M, Ayati B. The effect of $Na_2S_2O_8$ oxidant on improving the efficiency of photo-catalytic process of nano- TiO_2 immobilized on concrete in DB71 removal. *Iran J Health Environ* 2014; 7(1):105-14 (Persian).
 18. Ghaneian MT, Ehrampoush MH, Ghanizadeh GH, Dehvary M, Abootoraby M, Jasemizad T. Application of solar irradiation/ $K_2S_2O_8$ photochemical oxidation Process for the removal of reactive blue 19 dye from Aqueous solutions. *Iran J Health Environ* 2010; 3(2):165-76 (Persian).
 19. Astereki S, Kamarehie B, Jafari A. 2-chlorophenol removal of aqueous solution using advanced oxidation processes resulting from iron/persulfate and ultra violet/persulfate. *Iran J Toxicol* 2016; 10(4):1-8.
 20. Zhang T, Zhu H, Croué JP. Production of sulfate radical from peroxymonosulfate induced by a magnetically separable $CuFe_2O_4$ spinel in water: efficiency, stability, and mechanism. *Environ Sci Technol* 2013; 47(6):2784-91.
 21. Asgari G, Chavoshani A, Seid-Mohammadi A, Rahmani A. Removal of pentachlorophenol using microwave assisted persulfate from synthetic wastewater. *J Water Waste* 2013; 25(3):29-37. (Persian)
 22. Yang S, Wang P, Yang X, Wei G, Zhang W, Shan L. A novel advanced oxidation process to degrade organic pollutants in wastewater: microwave-activated persulfate oxidation. *J Environ Sci* 2009; 21(9):1175-80.
 23. Lin YT, Liang C, Chen JH. Feasibility study of ultraviolet activated persulfate oxidation of phenol. *Chemosphere* 2011; 82(8):1168-72.
 24. Khataee AR, Mirzajani O. UV/peroxydisulfate oxidation of CI Basic Blue 3: modeling of key factors by artificial neural network. *Desalination* 2010; 251(1):64-9.
 25. Salari D, Niaezi A, Aber S, Rasoulifard MH. The photooxidative destruction of CI Basic Yellow 2 using UV/ $S_2O_8^{2-}$ process in a rectangular continuous photoreactor. *J Hazard Mater* 2008; 166(1):61-6.
 26. Esrafili A, Rezaei Kalantary R, Azari A, Ahmadi E, Gholami M. Removal of diethyl phthalate from aqueous solution using persulfate-based (UV/ $Na_2S_2O_8/Fe^{2+}$) advanced oxidation process. *J Mazandaran Univ Med Sci* 2016; 25(132):122-35 (Persian).
 27. Shih YJ, Putra WN, Huang YH, Tsai JC. Mineralization and deflourization of 2,2,3,3-tetrafluoro-1-propanol (TFP) by UV/persulfate oxidation and sequential adsorption. *Chemosphere* 2012; 89(10):1262-6.
 28. Watts R, Teel A. Treatment of contaminated soils and groundwater using ISCO. *Pract Period Hazard Toxic Radio Waste Manag* 2006; 10(1):2-9.
 29. Devi L, Kumar S, Reddy K. Photo fenton like process $Fe^{3+}/(NH_4)_2S_2O_8/UV$ for the degradation of Di azo dye congo red using low iron concentration. *Open Chem* 2009; 7(3):468-77.
 30. Anipsitakis GP, Dionysiou DD. Transition metal/UV-based advanced oxidation technologies for water decontamination. *Appl Catal B Environ* 2004; 54(3):155-63.
 31. Gu L, Wang J, Zou Z, Han X. Graphitic-C 3 N 4-hybridized TiO_2 nanosheets with reactive facets to enhance the UV-and visible-light photocatalytic activity. *J Hazard Mater* 2014; 268:216-23.
 32. Siddique M, Siddique M, Farooq R, Khan ZM, Khan Z, Shaukat SF. Enhanced decomposition of reactive blue 19 dye in ultrasound assisted electrochemical reactor. *Ultrason Sonochem* 2011; 18(1):190-6.

33. Amalraj A, Pius A. Photocatalytic degradation of alizarin red S and bismarck brown R using TiO_2 photocatalyst. J Chem Appl Biochem 2014; 1(1):1-7.